

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
Anwendung am Auge

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Brausetablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:
• Henne

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anwendung am Auge:

• **Henne**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Available in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

24/10/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062681>